

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2002 年 5 月 2 日 (02.05.2002)

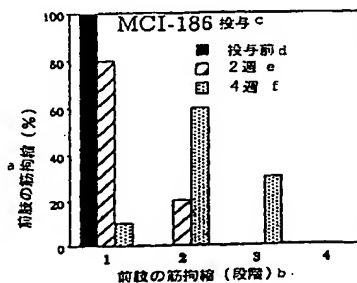
PCT

(10) 国際公開番号
WO 02/34264 A1

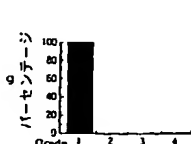
- (51) 国際特許分類: A61K 31/4152, (72) 発明者; および
A61P 21/00 // C07D 231/26 (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 池田 憲
(IKEDA, Ken) [JP/JP]; 〒154-0011 東京都世田谷区上
(21) 国際出願番号: PCT/JP00/07994 馬2-18-10-205 Tokyo (JP).
(22) 国際出願日: 2000 年 11 月 13 日 (13.11.2000) (74) 代理人: 今村正純, 外(IMAMURA, Masazumi et al.)
(25) 国際出願の言語: 日本語 ; 〒104-0031 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日
(26) 国際公開の言語: 日本語 殖ビル8階 Tokyo (JP).
(30) 優先権データ: (81) 指定国 (国内): JP, US.
特願 2000-324476 (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE,
2000 年 10 月 24 日 (24.10.2000) JP DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三菱 添付公開書類:
ウェルファーマ株式会社 (MITSUBISHI PHARMA 国際調査報告書
CORPORATION) [JP/JP]; 〒541-0046 大阪府大阪市 2 文字コード及び他の略語については、定期発行される
中央区平野町二丁目6番9号 Osaka (JP). 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語
のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: REMEDIES FOR AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS (ALS)

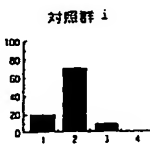
(54) 発明の名称: 筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 治療剤



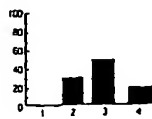
a...FORELIMB MUSCULAR CONTRACTURE (%)
b...FORELIMB MUSCULAR CONTRACTURE (GRADE)
c...ADMINISTRATION OF MCI-186
d...BEFORE ADMINISTRATION
e...2 WEEKS
f...4 WEEKS
g...PERCENTAGE
h...BEFORE DRUG ADMINISTRATION
i...CONTROL GROUP
j...2 WEEKS AFTER ADMINISTRATION
k...4 WEEKS AFTER ADMINISTRATION



薬物投与前 h



投与後 2 週間 j



投与後 4 週間 k

(57) Abstract: Novel drugs whereby motor neuron disease can be treated. Remedies for treating motor neuron disease which contain as the active ingredient 3-methyl-1-phenyl-2-pyrazolin-5-one or physiologically acceptable salts thereof.

[続葉有]



(57) 要約:

本発明の目的は、運動ニューロン疾患を治療することができる新規な医薬を提供することである。本発明によれば、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む、運動ニューロン疾患の治療薬が提供される。

明細書

筋萎縮性側索硬化症（ALS）治療剤

技術分野

本発明は、運動ニューロン疾患の治療薬並びに運動ニューロン増強剤に関する。より詳細には、本発明は、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む、運動ニューロン疾患の治療薬並びに運動ニューロン増強剤に関する。

背景技術

運動ニューロン疾患には、一次運動ニューロン及び二次運動ニューロンの両方が障害される筋萎縮性側索硬化症（ALS）、二次運動ニューロンのみが障害される脊髄性筋萎縮症（SMA）があり、その他、進行性球麻痺、原発性側索硬化症（PLS）、又は先天性多発性関節拘縮症（AMC）などが知られている。これらの中でも、ALSは、中年以後に発症することが多く、数年の経過で筋萎縮、筋力低下が急速に進行し、最終的には呼吸不全等で死亡するという致死性の難病疾患であるが、その病因及び病態はまだ十分には解明されていない。

ALSの主な病因としては、（1）自己免疫説（Caチャンネルに対する自己抗体の出現）、（2）興奮性アミノ酸過剰・中毒説（細胞外グルタミン酸の増加とグルタミン酸の運搬障害）、（3）酸化ストレス障害説（Cu/Zn superoxide dismutase（SOD）遺伝子異常とフリーラジカルによる神経細胞障害）、（4）細胞骨格障害説（運動神経細胞へのneurofilamentの蓄積や封入体の出現、（5）神経栄養因子の欠損などが仮説として提唱されている。

これらのALSに対する病因仮説の中で、酸化ストレス障害説に基づき、antioxidantsがALSに有効かどうかに着目され、例えば、レシチン化SOD療法が試みられている（脳神経 50(7): 615-624, 1998)。しかしながら、ヒト組み換え型Cu/Zn SODをALS患者に髄注投与した場合でも有効な治療効果は

得られないことが判明している（脳神経 50(7): 615-624, 1998）。

また、既存のALS治療剤としては、リルゾール（特表平7-504655）（商品名：リルテック（ローヌ・プーラン・ローラー社））が存在する。この治療剤はベンゾチアゾール系化合物であり、グルタミン酸作動性神経においてグルタミン酸伝達を抑制し、神経変性に対する神経保護作用を有することが認められており、ALSを対象とした臨床試験も進められ、医薬品として承認されている。しかし、ALSに対する有効性が確認できない試験結果の報告もあり、さらに有効なALS治療剤の開発が望まれていた。

発明の開示

本発明の課題は、運動ニューロン疾患を治療することができる新規な医薬を提供することである。より具体的に言うと、本発明の課題は、筋萎縮性側索硬化症（ALS）、脊髄性筋萎縮症（SMA）、進行性球麻痺、原発性側索硬化症（PLS）、又は先天性多発性関節拘縮症（AMC）などの運動ニューロン疾患の進行を遅延させたり、あるいはその症状を緩和することができる新規な医薬を提供することである。

本発明者は上記の課題を解決すべく鋭意努力した結果、3-メチルー1-フェニルー2-ピラゾリン-5-オンを運動ニューロン疾患モデル動物（wobbler マウス（Ikeda K. ら、Ann. Neurol. 34 巻, 304 頁（1993 年）；Mitsumoto H. ら、Ann. Neurol. 36 巻, 142-148 頁（1994 年）；Mitsumoto H. ら、Science, 265 巻, 1107-1110 頁（1994 年））に投与した場合に、対照群に比し、前肢筋拘縮の進行および筋力の低下が遅延し、さらに上腕二頭筋の重量、筋肉繊維の平均直径および運動ニューロンの数が増加することを見出した。本発明はこれらの知見を基にして完成されたものである。

即ち、本発明によれば、3-メチルー1-フェニルー2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む、運動ニューロン疾患の治療薬が提供される。本発明の好ましい態様では、本発明の治療薬は、運動ニュー

ーロン疾患の進行を遅延させるために使用される。

本発明の別の側面によれば、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む、運動ニューロン増強剤が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の有効量を患者に投与する工程を含む、運動ニューロン疾患の治療方法が提供される。本発明の好ましい態様では、本発明の治療方法は、運動ニューロン疾患の進行を遅延させるものである。

本発明のさらに別の側面によれば、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の有効量を患者に投与する工程を含む、運動ニューロンを増強する方法が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、運動ニューロン疾患の治療薬の製造のための3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の使用が提供される。本発明の好ましい態様では、運動ニューロン疾患の治療薬は運動ニューロン疾患の進行を遅延させる治療薬である。

本発明のさらに別の側面によれば、運動ニューロン増強剤の製造のための3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の使用が提供される。

本発明において好ましくは、運動ニューロン疾患は、筋萎縮性側索硬化症（ALS）、脊髄性筋萎縮症（SMA）、進行性球麻痺、原発性側索硬化症（PLS）、又は先天性多発性関節拘縮症（AMC）であり、特に好ましくは、筋萎縮性側索硬化症（ALS）である。

図面の簡単な説明

図1は、前肢の筋拘縮の程度を1～4の4段階に分類して評価した結果を示す。上段のグラフは本発明の医薬の投与群の結果を示し、下段の3個のグラフは対照群の結果を示す。

図 2 は、前肢筋力の測定結果を示す。

図 3 は、右上腕二頭筋の重量の測定結果を示す。

図 4 は、脊椎運動ニューロンの数の測定結果を示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明の医薬は、3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含み、運動ニューロン疾患の治療薬又は運動ニューロンの増強剤として用いられることを特徴としている。

本発明の医薬において有効成分として用いる3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンは、脂質過酸化を抑制するフリーラジカルスカベンジャーの1種である。3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンは、例えば、特公平 5-31523 号公報第 7 欄の合成例に記載された方法により製造できる。上記化合物については、医薬の用途として、脳機能正常化作用（特公平 5-31523 号公報）、過酸化脂質生成抑制作用（特公平 5-35128 号公報、例 1 の化合物）、抗潰瘍作用（特開平 3-215425 号公報）、血糖上昇抑制作用（特開平 3-215426 号公報）、眼疾患抑制作用（特開平 7-25765 号公報）、急性腎不全治療・予防作用（特開平 9-52831 号公報）、移植臓器保存作用（特開平 9-52801 号公報）、皮膚組織障害の予防・治療作用（特開平 10-279480 号公報）、並びに移植皮膚又は移植組織の壊死防止作用（特開平 11-79991 号公報）が知られている。しかしながら、これらの各刊行物には、上記化合物の運動ニューロン疾患に対する作用は示唆も教示もされていない。

本発明の医薬の有効成分としては、遊離形態の上記化合物の他、生理的に許容されるその塩を用いることができる。また、それらの任意の水和物又は任意の溶媒和物を用いてもよい。なお、上記化合物には特公平 5-31523 号公報第 5 欄上段の化学構造式に示されるような互変異性体が存在するが、本発明の医薬の有効成分には、これらの異性体のすべてが包含されることはいうまでもない。

上記化合物の塩としては、酸付加塩または塩基付加塩を用いることができる。

例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、若しくはリン酸塩などの鉱酸塩；メタンスルホン酸塩、パラトルエンスルホン酸塩、酢酸塩、シュウ酸塩、クエン酸塩、リンゴ酸塩、若しくはフマル酸塩などの有機酸塩；ナトリウム塩、カリウム塩、若しくはマグネシウム塩などの金属塩；アンモニウム塩；又は、エタノールアミン若しくは2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールなどの有機アミン塩などを用いることができるが、生理的に許容されるものであれば塩の種類は特に限定されることはない。

本発明の医薬は、運動ニューロン疾患を罹患するヒトを含む任意の動物に投与することができるが、好ましくはヒトに投与される。

本明細書で言う運動ニューロン疾患の治療とは、該疾患の治療を目的とした治療のみならず、該疾患の進行を遅延することを目的とした治療、あるいは該疾患の症状の緩和・軽減を目的とした治療の全てを含む広い意味を有する。

本発明で言う運動ニューロン疾患 (motor neuron disease) とは、運動ニューロン障害 (運動神経障害、motor neuropathy) をも包含する最も広義の意味を有する。

運動ニューロン疾患は、随意運動神経系が選択的に侵される疾患群の総称である。運動ニューロン疾患は神経性の退行疾患で疾病により進行度は異なるものの増悪する傾向が強い。運動ニューロン疾患の具体例としては、筋萎縮性側索硬化症 (ALS)、脊髄性筋萎縮症 (SMA)、進行性球麻痺、原発性側索硬化症 (PLS)、又は先天性多発性関節拘縮症 (AMC) 等を挙げることができるがこれらに限定されるわけではない。

筋萎縮性側索硬化症 (ALS) は、中年以降に発症し、筋萎縮と線維束攣縮を主な特徴とする原因不明の疾患である。病理所見は、脊髄前角細胞および延髄運動核の変性と、錐体路の変性である。初発症状は、主として手の脱力、手指の運動障害、および上肢の線維束攣縮であるが、発症部位により上肢型、球型、下肢型および混合型に分けられる。いずれの型でも症状の進行とともに全身の筋群が侵される。

脊髄筋萎縮（SMA）は、筋肉の萎縮にかかわる進行性の対称的四肢及び体幹麻痺を招く脊髄の前角細胞の変性を特徴とする、囊胞性線維症後の常染色体劣性障害である（6000人の新生児のうち1人）。子供のSMAは一般に、発症年齢及び臨床経過に基づいて3つの臨床グループに分類される。急性のウェルドニグ・ホフマン（Werdnig-Hoffmann）病（I型）は、重症の全身化筋肉虚弱並びに誕生時及び生後3ヶ月内での緊張低下を特徴とするものであり、呼吸困難による死亡が2年以内に通常起こる。残りの2つは、中間型（II型）及び若年型（III型、クーゲルベルグーウェランダー（Kugelberg-Welander）障害）である。

進行性球麻痺は、延髄の運動神経核の進行性萎縮に起因するもので、筋萎縮性側索硬化症（ALS）や脊髄筋萎縮（SMA）と密接な関連を有する。中年以降の男性に多く発症し、時に家族性に出現する。経過の進行とともに、上位および下位運動ニューロンの変性を合併するため、最終的には筋萎縮性側索硬化症（ALS）の臨床症状を呈するようになる。

原発性側索硬化症（PLS）はALSの変種であり、高齢の散在性障害として認められる。PLSにおける神経病理上は皮質脊髄（ピラミッド）管の変性があり、これは脳幹レベルではほぼ正常であるが、それらが脊髄を下ると萎縮性が高まる。下肢は初期において、且つ最もひどく侵される。

先天性多発性関節拘縮症（AMC）は先天的な関節固定（新生児3000人のうちの1人）を特徴とし、子宮内での胎児運動低下に由来する症状である。AMCは羊水過少症か、又は中枢神経系、骨格筋もしくは脊髄にかかわる様々な障害の何れかを原因とする。神経変性及び神経細胞侵食は前角において生ずるため、神経原起源のAMCは急性脊髄筋萎縮、即ちI型SMAウェルドニグーホフマン障害に関連するものと仮定されている。

本発明の医薬の投与経路は特に限定されず、経口的または非経口的（例えば、静脈内、筋肉内、皮下又は皮内等への注射、あるいは吸入等）に投与することができる。

本発明の医薬としては、有効成分である上記化合物又はその塩をそのまま患者

に投与してもよいが、好ましくは、有効成分と薬理学的及び製剤学的に許容しうる添加物とを含む医薬組成物の形態の製剤として投与すべきである。薬理学的及び製剤学的に許容しうる添加物としては、例えば、賦形剤、崩壊剤ないし崩壊補助剤、結合剤、滑沢剤、コーティング剤、色素、希釈剤、基剤、溶解剤ないし溶解補助剤、等張化剤、pH調節剤、安定化剤、噴射剤、及び粘着剤等を用いることができる。経口投与に適する製剤の例としては、例えば、錠剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、液剤、又はシロップ剤等を挙げることができ、非経口投与に適する製剤としては、例えば、注射剤、点滴剤、又は坐剤などを挙げることができる。

経口投与に適する製剤には、添加物として、例えば、ブドウ糖、乳糖、D-マンニトール、デンプン、又は結晶セルロース等の賦形剤；カルボキシメチルセルロース、デンプン、又はカルボキシメチルセルロースカルシウム等の崩壊剤又は崩壊補助剤；ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、又はゼラチン等の結合剤；ステアリン酸マグネシウム又はタルク等の滑沢剤；ヒドロキシプロピルメチルセルロース、白糖、ポリエチレングリコール又は酸化チタン等のコーティング剤；ワセリン、流動パラフィン、ポリエチレングリコール、ゼラチン、カオリン、グリセリン、精製水、又はハードファット等の基剤を用いることができる。注射あるいは点滴用に適する製剤には、注射用蒸留水、生理食塩水、プロピレングリコール等の水性あるいは用時溶解型注射剤を構成しうる溶解剤又は溶解補助剤；ブドウ糖、塩化ナトリウム、D-マンニトール、グリセリン等の等張化剤；無機酸、有機酸、無機塩基又は有機塩基等のpH調節剤等の製剤用添加物を用いることができる。

本発明の医薬の投与量は、治療の対象となる疾患の種類、疾患の進行状況又は症状の程度、患者の年齢や体重などの諸条件に応じて適宜選択可能であるが、一般的には、成人に対して一日当たり $0.01\mu\text{g}/\text{kg} \sim 10\text{mg}/\text{kg}$ 、好ましくは $0.1 \sim 100\mu\text{g}/\text{kg}$ 程度を注射または点滴により投与することが好ましい。注射剤としては、例えば、特開昭 63-132833 号公報に記載されたもの

が好適である。

なお、本発明の医薬の有効成分である上記化合物は安全性が高く（マウス腹腔内投与 LD₅₀ 2012 mg/kg；ラット経口投与 LD₅₀ 3,500 mg/kg: Registry of Toxic Effects of Chemical Substances, 1981-1982）、発癌性もないことが証明されている(National Cancer Institute Report, 89, 1978)。

実施例

以下の実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は以下の実施例によって限定されることはない。

(A) 材料と方法

(1) 動物

Wobbler マウス(Ikeda K. ら、Ann. Neurol. 34 巻,304 頁 (1993 年); Mitsumoto H. ら、Ann. Neurol.36 巻, 142-148 頁 (1994 年); Mitsumoto H. ら、Science, 265 巻, 1107-1110 頁 (1994 年))を使用した。

(2) 薬物投与

Wobbler マウスは 3～4 週齢で身体が震える症状を呈し、これを発病と診断した。発病診断の直後に、罹患マウスに本発明の薬物（3-メチルー1-フェニルー2-ピラゾリン-5-オン; 図中では MCI-186 とも称する）（10 mg/kg）または対照群としてビヒクルを、盲検法により連日 4 週間経口投与した。薬物の投与は生後 7～8 週齢で完了し、各実験群は n=10 で実施した。

(3) 症候学的評価

前肢の筋拘縮の程度 (forelimb deformity) は、1 (肢の萎縮、paw atrophy)、2 (足指の彎曲、curled digits)、3 (足首の彎曲、curled wrists)、および 4 (前肢の胸側に屈曲、forelimb flexion to chest) の 4 段階に分類して評価した。1 から 4 に進むにつれて症状が悪化することを示す。

また、前肢の筋力 (grip strength) を測定した (Ikeda, 他、Neuromusc. Disord., 5(1995) 383-390; K. Ikeda. 他、J. Neurol. Sci., 160 (1998) 9-15; K. Ikeda,

他、Neurosci. Lett., 250 (1998) 9-12 ; K. Ikeda. 他、Muscle Nerve, 18 (1995) 1344-1347 ; K. Ikeda. 他、Neurol. Res., 17 (1995) 445-448 ; K. Ikeda. 他、Ann. Neurol., 37 (1995) 505-511 ; K. Ikeda. 他、Brain Res., 726 (1996) 91-97 ; H. Mitsumoto. 他、Ann. Neurol., 36 (1994) 142-148 ; 及び H. Mitsumoto. 他、Science, 265 (1994) 1107-1110)。これらの評価は、薬物投与の開始（投与前）から薬物投与の終了時まで毎週行なった。

（４）右上腕二頭筋の形態学的検討

薬物投与終了後に、Wobbler マウス（ $n = 10$ / 各群）をエーテルで麻酔し、右上腕二頭筋を解剖顕微鏡下で切除した。切除した二頭筋は正確に計量し、凍結した。 $10 \mu\text{m}$ の連続切片を作成し、ATPase又はNADHで染色した。筋繊維の平均直径を既報の通り測定した（Ikeda, 他、Neuromusc. Disord., 5(1995) 383-390; K. Ikeda. 他、J. Neurol. Sci., 160 (1998) 9-15 ; K. Ikeda, 他、Neurosci. Lett., 250 (1998) 9-12 ; K. Ikeda. 他、Muscle Nerve, 18 (1995) 1344-1347 ; K. Ikeda. 他、Neurol. Res., 17 (1995) 445-448 ; K. Ikeda. 他、Ann. Neurol., 37 (1995) 505-511 ; K. Ikeda. 他、Brain Res., 726 (1996) 91-97 ; 及び H. Mitsumoto. 他、Ann. Neurol., 36 (1994) 142-148)。

（５）脊椎運動ニューロンの数

右上腕二頭筋の形態学的検討に使用した Wobbler マウス（ $n = 10$ / 各群）に、リン酸緩衝生理食塩水、続いて 4 % パラホルムアルデヒド / 1 % グルタルアルデヒド / 0.1 M リン酸ナトリウム緩衝液（pH 7.4）を心臓内カテーテルにより灌流させた。椎弓切除を行い、頸部脊髓を解剖顕微鏡下で除去した。二頭筋を刺激する頸髄 C₅₋₆ レベルを運動ニューロンの分析のために摘出後、パラフィン封埋し、横断面において $8 \mu\text{m}$ で連続的に切断・クレジルバイオレットで染色し、大型脊椎運動ニューロンの数を既報の通り測定した（Ikeda, 他、Neuromusc. Disord., 5(1995) 383-390; K. Ikeda. 他、J. Neurol. Sci., 160 (1998) 9-15 ; K. Ikeda, 他、Neurosci. Lett., 250 (1998) 9-12 ; K. Ikeda. 他、Muscle Nerve, 18 (1995) 1344-1347 ; K. Ikeda. 他、Neurol. Res., 17 (1995) 445-448 ; K. Ikeda. 他、

Ann. Neurol., 37 (1995) 505-511 ; 及び K. Ikeda. 他、Brain Res., 726 (1996) 91-97)。

(6) 統計分析

前肢の筋拘縮の程度のスケールはノンパラメトリックな Wilcoxon 符号付順位和検定により分析した。筋力、二頭筋重量、筋肉繊維の平均直径、及び運動ニューロン数の統計分析は対応のない Student's t-検定により行なった。いずれの検定においても有意水準は両側 5 %とした。

(B) 結果

(1) 症候学的評価

前肢の筋拘縮の程度を 1～4 の 4 段階に分類して評価した結果を図 1 に示す。ベースライン (生後 3～4 週齢) での評価は各群の間で差異はなかった。前肢の筋拘縮は、対照群のマウスでは進行的に悪化した。本発明の医薬を投与することにより筋拘縮の進行は遅延した (図 1)。

前肢筋力の測定結果を図 2 に示す。筋力は、対照群では徐々に低下したが、本発明の医薬を投与することにより筋力の低下は遅延した (図 2)。

(2) 右上腕二頭筋の重量および筋肉の形態学的検討

右上腕二頭筋の重量の測定結果を図 3 に示す。二頭筋の重量は、本発明の医薬による処置により、対照群と比較して有意に増加した (図 3)。

筋肉繊維の平均直径も、対照群 (平均 \pm SEM で $16.8 \pm 0.6 \mu\text{m}$ 、 $P < 0.01$) と比較して、本発明の医薬による処置群 (平均 \pm SEM で $20.3 \pm 0.8 \mu\text{m}$ 、 $P < 0.01$) の方が有意に増加していた。

(3) 脊椎運動ニューロンの数

運動ニューロンの数の測定結果を図 4 に示す。本発明の医薬で処置した群における運動ニューロンの数は、対照群と比較して、増加していた (図 4)。

(4) まとめ

Wobbler マウスは、常染色体劣性遺伝形式を呈する運動ニューロン疾患のモデル動物である。本動物は生後 3～4 週間に全身の震えで発症し、生後 7～8 週間

までに前肢を主体とした筋力低下や筋拘縮が急速に進行する。その後、これらの神経筋症状は緩徐に進行し寿命は約 1 ～ 1.5 年間である。同マウスの神経筋病理学的な特徴は、頸髄を中心とした運動神経細胞の空胞変性、運動神経の軸索変性と骨格筋の神経原性変化である (H. Mitsumoto. 他、Brain, 105 (1982) 811-834)。従って、3 ～ 4 週齢から 7 ～ 8 週齢の本マウスにおいて治療薬の神経保護作用を評価することは、運動ニューロン疾患に対する該治療剤の効果を評価する上で有用である。

本実施例では、Wobbler マウスを 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オンで処置することにより、前肢筋拘縮及び筋肉の弱体化が緩和し、上腕二頭筋の重量が増加することが実証された。従って、本発明の医薬は運動ニューロン疾患治療薬として有用である。

産業上の利用の可能性

本発明による 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む医薬は、運動ニューロン疾患の治療薬として有用である。また、本発明の医薬は、低分子化合物を有効成分として使用するため、脳への移行性が比較的良好であるという利点を有する。

請求の範囲

1. 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む、運動ニューロン疾患治療薬。
2. 運動ニューロン疾患の進行を遅延させるための、請求項1に記載の治療薬。
3. 運動ニューロン疾患が、筋萎縮性側索硬化症（ALS）、脊髄性筋萎縮症（SMA）、進行性球麻痺、原発性側索硬化症（PLS）、又は先天性多発性関節拘縮症（AMC）である、請求項1又は2に記載の治療薬。
4. 運動ニューロン疾患が筋萎縮性側索硬化症（ALS）である請求項1から3の何れかに記載の治療薬。
5. 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又は生理的に許容されるその塩を有効成分として含む、運動ニューロン増強剤。
6. 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の有効量を患者に投与する工程を含む、運動ニューロン疾患の治療方法。
7. 運動ニューロン疾患の進行を遅延させる、請求項6に記載の治療方法。
8. 運動ニューロン疾患が、筋萎縮性側索硬化症（ALS）、脊髄性筋萎縮症（SMA）、進行性球麻痺、原発性側索硬化症（PLS）、又は先天性多発性関節拘縮症（AMC）である、請求項6又は7に記載の治療方法。
9. 運動ニューロン疾患が筋萎縮性側索硬化症（ALS）である請求項6から8の何れかに記載の治療方法。
10. 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の有効量を患者に投与する工程を含む、運動ニューロンを増強する方法。
11. 運動ニューロン疾患の治療薬の製造のための3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の使用。
12. 運動ニューロン疾患の治療薬が運動ニューロン疾患の進行を遅延させ

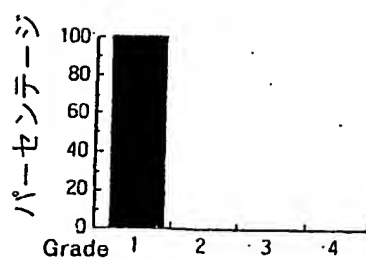
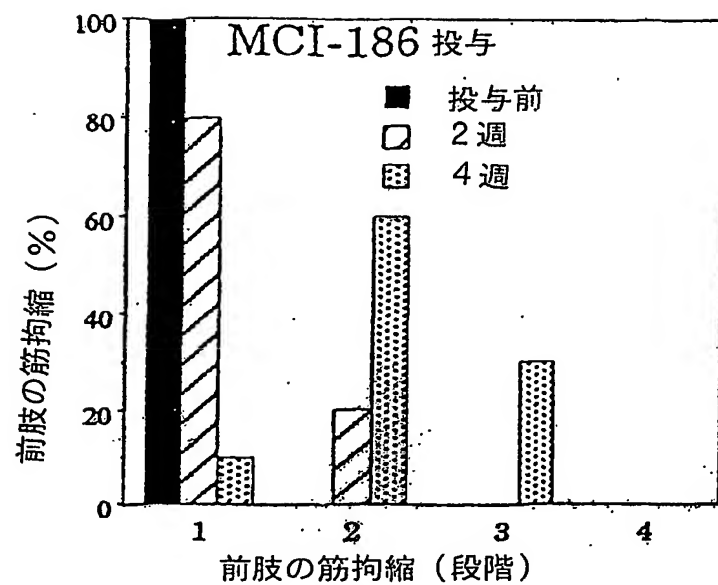
る治療薬である、請求項 1 1 に記載の使用。

1 3. 運動ニューロン疾患が、筋萎縮性側索硬化症 (A L S)、脊髄性筋萎縮症 (S M A)、進行性球麻痺、原発性側索硬化症 (P L S)、又は先天性多発性関節拘縮症 (A M C) である、請求項 1 1 又は 1 2 に記載の使用。

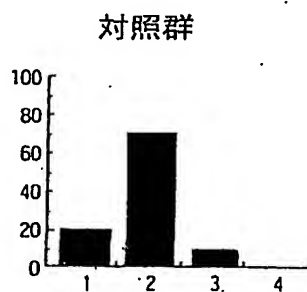
1 4. 運動ニューロン疾患が筋萎縮性側索硬化症 (A L S) である、請求項 1 1 から 1 3 の何れかに記載の使用。

1 5. 運動ニューロン増強剤の製造のための 3-メチル-1-フェニル-2-ピラゾリン-5-オン又はその生理的に許容されるその塩の使用。

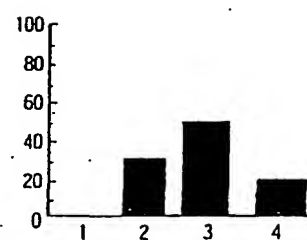
第 1 図



薬物投与前

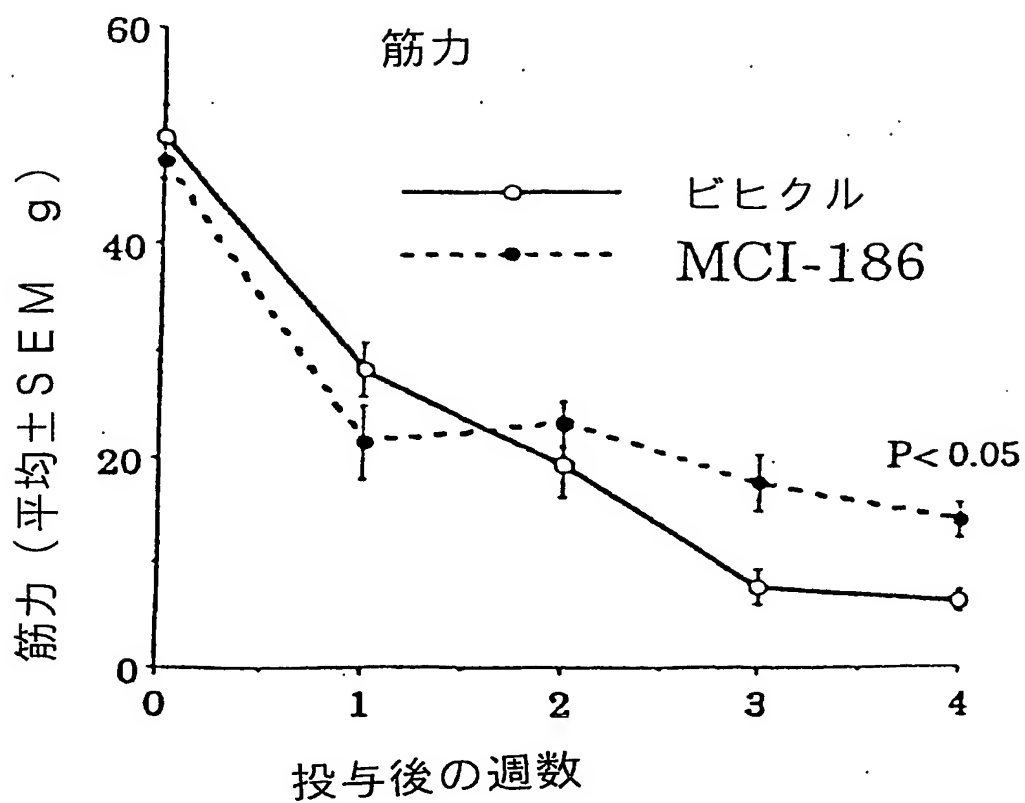


投与後 2 週間

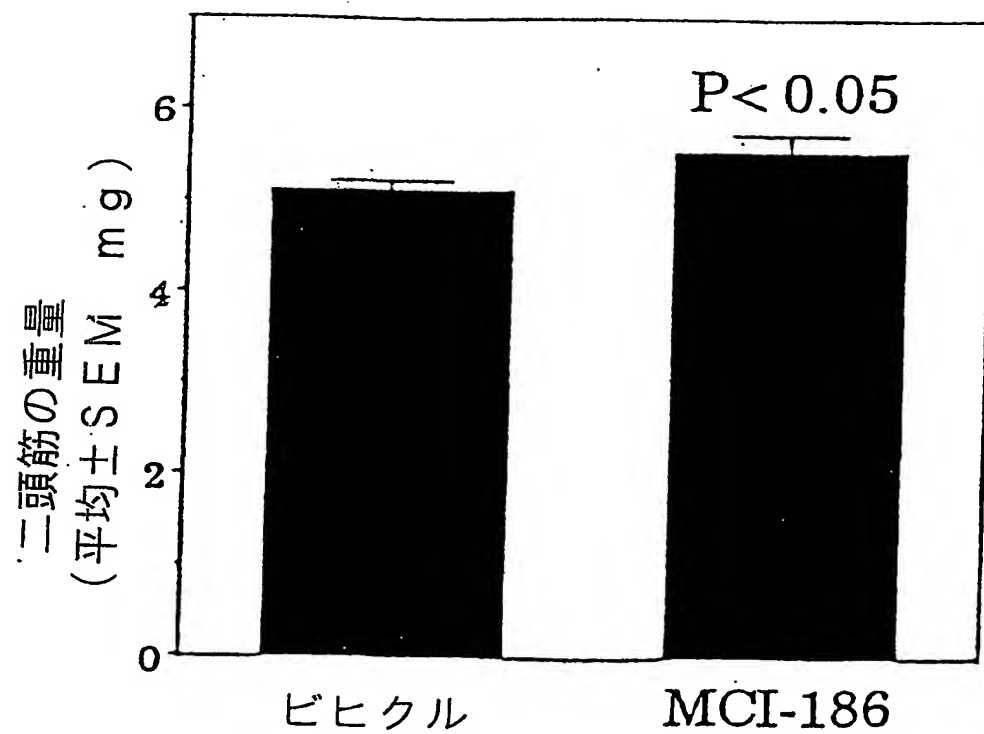


投与後 4 週間

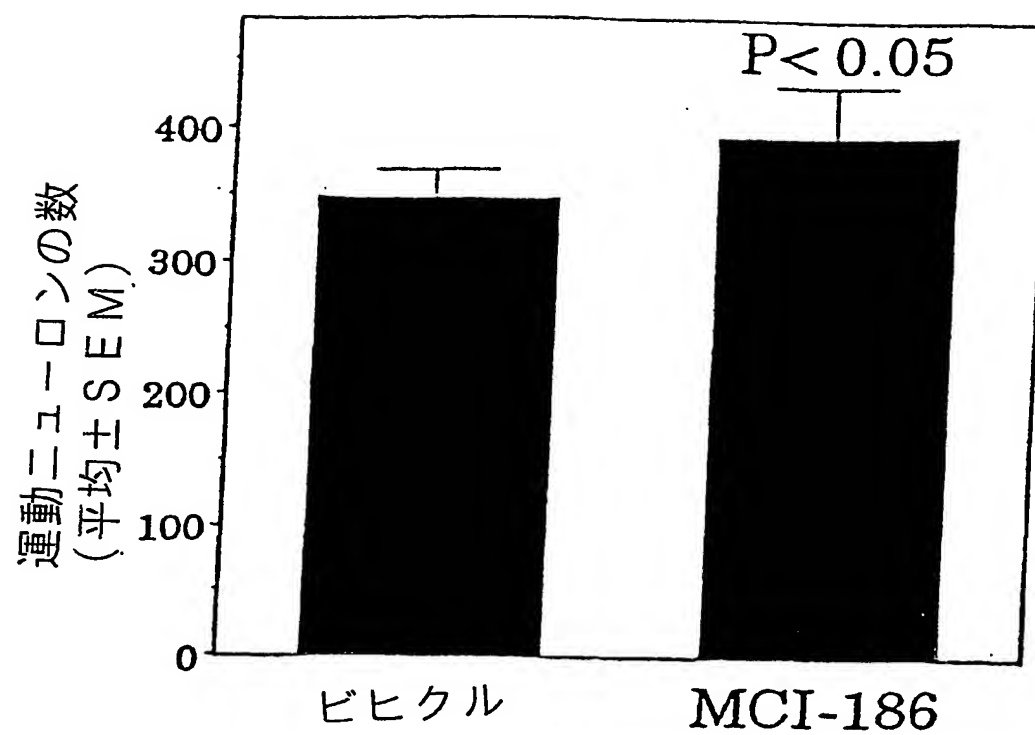
第2図



第3図



第4図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/07994

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl.⁷ A61K31/4152, A61P21/00//C07D231/26

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl.⁷ A61K31/4152, A61P21/00//C07D231/26

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 208874 A (MITSUBISI KASEI CORP.), 21 January, 1987 (21.01.87) & JP, 61-263917, A & JP, 62-108814, A & US, 4857542, A & DK, 169672, B	1-5, 11-15
A	JP 3-215425 A (MITSUBISHI KASEI CORP.), 20 September, 1991 (20.09.91) (Family: none)	1-5, 11-15
A	JP 3-215426 A (MITSUBISHI KASEI CORP.), 20 September, 1991 (20.09.91) (Family: none)	1-5, 11-15
A	The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, Vol.281, No.2, issued 1997, H. Kawai et al., "Effects of a Novel Free Radical Scavenger, MCI-186, on Ischemic Brain Damage in the Rat Distal Middle Cerebral Artery Occlusion Model", pages 921-927	1-5, 11-15

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not

considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing

date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is

cited to establish the publication date of another citation or other

special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other

means

"P" document published prior to the international filing date but later

than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or

priority date and not in conflict with the application but cited to

understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be

considered novel or cannot be considered to involve an inventive

step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be

considered to involve an inventive step when the document is

combined with one or more other such documents, such

combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

15 January, 2001 (15.01.01)

Date of mailing of the international search report

23 January, 2001 (23.01.01)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/07994

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 558861 A1 (RHONE POULENC RORER SA), 08 September, 1993 (08.09.93) & JP, 7-504655, A & WO, 93/17683, A1 & FR, 2688138, A & US, 5527814, A	1-5,11-15
A	SCIENCE, Vol.265, No.5175, issued August, 1994, H. Mitsumoto, et al, "Arrest of Motor Neuron Disease in wobbler Mice Cotreated with CNTF and BDNF", pages 1107-1110	1-5,11-15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/07994

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 6-10
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
They pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))		
Int. Cl ⁷ A61K31/4152, A61P21/00//C07D231/26		
B. 調査を行った分野		
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))		
Int. Cl ⁷ A61K31/4152, A61P21/00//C07D231/26		
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)		
CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)		
C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	EP, 208874, A (MITSUBISI KASEI CORP) 21.1月.1987 (21.01.87) & JP, 61-263917, A & JP, 62-108814, A & US, 4857542, A & DK, 169672, B	1-5, 11-15
A	JP, 3-215425, A (三菱化成株式会社) 20.9月.1991 (20.09.91) (ファミリーなし)	1-5, 11-15
A	JP, 3-215426, A (三菱化成株式会社) 20.9月.1991 (20.09.91) (ファミリーなし)	1-5, 11-15
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」 同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日	15.01.01	国際調査報告の発送日
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 内田 淳子	4C 8115
電話番号 03-3581-1101		内線 3452

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, Vol. 281, No. 2, issued 1997, H. Kawai, et al, "Effects of a Novel Free Radical Scavenger, MCI-186, on Ischemic Brain Damage in the Rat Distal Middle Cerebral Artery Occlusion Model." p. 921-927.	1-5, 11-15
A	EP, 558861, A1 (RHONE POULENC RORER SA), 08. 9月. 1993 (08. 09. 93) & JP, 7-504655, A & WO, 93/17683, A1 & FR, 2688138, A & US, 5527814, A	1-5, 11-15
A	SCIENCE, Vol. 265, No. 5175, issued August 1994, H. Mitsumoto, et al, "Arrest of Motor Neuron Disease in <i>wobbler</i> Mice Cotreated with CNTF and BDNF" p. 1107-1110	1-5, 11-15

法第8条第3項（PCT17条(2)(a)）の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☒ 請求の範囲 6-10 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
人の身体の治療による処置方法である。
2. ☐ 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であって P C T 規則 6.4(a) の第 2 文及び第 3 文の規定に従って記載されていない。

第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとの国際調査機関は認めた。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☐ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみにについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。